CITATION NO.: 61 SERIAL NO.: 10/737,144 FILING DATE: 12/15/2003 IDS FILING DATE: 03/23/200 INVENTOR: Yum et al.

JAPANESE KOKAI PATENT (A), HEI 2-96516

Disclosure Date: April 9, 1990

Int. Class.:

Seq. No. for Official Use:

A 61 K 9/14

G

7417-4C

47/30

L

7417-4C

TITLE OF INVENTION: Tablet and Preparation Method-Thereof

APPLICATION NO. AND DATE: SHO 63-244889, September 29, 1988

INVENTORS

: M. Ueda, Y. Nakamura, and H. Makida

APPLICANT

: Dai Nippon Seiyaku K.K., Osaka, Japan

AGENT

: K. Kojima

NUMBER OF CLAIMS : 5

REQUEST FOR EXAMINATION: None

Specification

1. Title of invention

Tablet and Preparation Method Thereof

2. Claims

- (1) Quick-dissolving tablet for oral administration ("quick-release oral tablet", hereinafter) that has the following properties (1) through (6) and has concealed its unpleasant flavor, containing no more than 40 % by weight ("%", hereinafter) of powdery drug having unpleasant flavor, 2 40% of fatty substance having a melting point of 30°C or higher, 3 20% of water-insoluble high molecular substance, and 20 55% of water-swellable substance:
 - 1. the tablet as a whole forms a matrix,
 - 2. fatty substance exists in homogeneous and nearly continuous state in the tablet,
 - 3. apparent spepcific gravity of the tablet is from about 0.5 to about 0.7 g/ml,
 - 4. the tablet does not contain substantial amount of fine powder that can pass through a 150 mesh sieve,
 - 5. particle size of the tablet is mainly in about 100 1000 µm range, and
 - 6. when the tablet containing 50 mg equivalent of drug is tested for its drug releasing capability by paddle method (test solution = water 900 ml, rotation speed = 50 rpm, temperature = 37°C), more than 85% of drug is released in 15 minutes.
- (2) The tablet according to Claim 1, where the powdery drug having unpleasant flavor is a pyridone carboxylic acid type antimicrobial agent or anti-epileptic agent; fatty substance is sugar aliphatic acid ester, higher aliphatic acid, hardened castor oil, higher alcohol and/or wax; water-insoluble high molecular substance is ethyl methacrylate/trimethyl ammonium chloride methacrylate copolymer, ethylcellulose and/or hydroxypropyl methylcellulose phthalate; and water-swellable substance is hydroxypropylcellulose having low degree of substitution, calcium carboxymethylcellulose and/or polyvinyl polypyrrolidone.
- (3) The tablet according to Claim 1 or Claim 2, where the powdery drug having unpleasant flavor is 5-amino-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-7-(3,5-dimethyl-1-piperadinyl)-1,4-dihydro-4-oxoquinoline-3-carboxylic acid or its hydrate, Enoxacin (SIC) or

Zonisamid (SIC); fatty substance is sugar aliphatic acid ester; water-insoluble high molecular substance is ethyl methacrylate/trimethylammonium chloride methacrylate copolymer; and water-swellable substance is hydroxypropylcellulose having low degree of substitution.

- (4) Preparation method of the tablet described in Claim 1, comprising the step of adding an organic solvent to a mixed powder containing no more than 40% of powdery drug having unpleasant flavor, 2 40% of fatty substance having a melting point of 30°C or higher, 3 20% of water-insoluble high molecular substance, and 20 55% of water-swellable substance; and the subsequent step of forming a tablet, a step of removing the organic solvlent, and a step of heating.
- (5) The preparation method according to Claim 4, where the organic solvent is ethanol, isopropanol and/or dichloromethane.

3. Comprehensive explanation of invention

[Field of commercial utility]

This invention relates to a quick-release oral tablet that has concealed the unpleasant flavor.

[Prior art and problems to be solved]

Many reports are available about the method of tableting an oral drug having unpleasant flavor to make it easier to administer. For example, following methods are available. Preparation method of solid medicinal product, by which a slurry containing a film-forming high molecular compound and the drug is sprayed on a carrier [Japanese Kokai Patent, SHO 51-79716(1976)]; preparation method of oral medicinal composition, by which the drug is dispersed in a solution prepared by dissolving the drug in high concentration, and then a pulverizing agent is added to form powder [Japanese Patent, SHO 58-401(1983)]; preparation method of oral drug, by which a bitterness-masking substance is dissolved in a non-flammable organo chlorine solvent to prepared a highly concentrated solution, the drug is added in this solution and agitated to blend, then a light silicic anhydride is added and blended, and finally it is pulverized and then a solution of bitterness-masking substance is added to this powder to form a tablet having fluid layer [Japanese Patent, SHO 58-40529(1983)]; a coating method of solid drug, by which a powder of cellulose ethers having low degree of substitution is dispersed in cellulose ether solution, and the

thus-obtained slurry is used to coat the drug [Japanese Kokai Patent, SHO 53-139715(1978)]; a coating method, by which the drug is dissolved in a solution or dispersion of organic solvent that contains styrene/maleic acid copolymer and wall-forming substance, and then this solution is sprayed and dried [Japanese Kokai Patent, SHO 49-132216(1974)]; and a method by which a melt of waxy substance prepared by dispersing the drug and a substance that can be swollen but can not dissolve in water is sprayed from a nozzle and then cooled to solidify [Japanese Patent, SHO 60-29682(1985)]. With these methods, unpleasant flavor of the drug, such as bitterness, can be concealed.

The common feature of the above-described methods is to use the substance that conceals the unpleasant flavor, in a form such as solution, dispersion or melt. Since the substance that conceals the unpleasant flavor is normally a high molecular filmforming substance, using its solution, dispersion or melt may cause various problems. For example, it may cause problems such as blockage of the equipment such as a spray gun, poor working efficiency caused by difficulty with which to wash the equipments or tools, and significant increase in the amount of solvent that must be used. Using a large amount of organic solvent is not desirable from the viewpoint of prevention of air pollution or fire prevention.

Earlier, the present inventors have developed a preparation method of solid oral drug as a way to solve the above-said problems. Thus, a powdery drug having unpleasant flavor and a powdery substance that can conceal the unpleasant flavor were mixed, an organic solvent that could dissolve the powdery substance was added to the mixture and then it was tabletted, and subsequently the organic solvent was removed [Japanese Kokai Patent, SHO 63-150220(1988)].

Now, the present inventors have conducted an extensive study with a hope to develop a tablet that can conceal the unpleasant flavor and release the drug quickly, and to develop a more advantageous method than the method disclosed in the abovesaid Japanese Kokai Patent, SHO 63-150220(1988)]. As a result of such investigation, the present inventors have finally perfected this invention.

[Constitution of invention]

This invention relates to a quick-release oral tablet that has the following properties (1) through (6) and has concealed its unpleasant flavor, containing no more than 40% of powdery drug having unpleasant flavor, 2 - 40% of fatty substance

having a melting point of 30°C or higher, 3 - 20% of water-insoluble high molecular substance, and 20 - 55% of water-swellable substance:

- 1. the tablet as a whole forms a matrix,
- 2. fatty substance exists in homogeneous and nearly continuous state in the tablet,
- 3. apparent specific gravity of the tablet is from about 0.5 to about 0.7 g/ml,
- 4. the tablet does not contain substantial amount of fine powder that can pass through a 150 mesh sieve,
- 5. particle size of the tablet is mainly in about 100 1,000 µm range, and
- 6. when the tablet containing 50 mg equivalent of drug is tested for its drug releasing capability by paddle method (test solution = water 900 ml, rotation speed = 50 rpm, temperature = 37°C), more than 85% of drug is released in 15 minutes.

Examples of the powdery drug having unpleasant flavor are pyridone carboxylic acid type antimicrobial agent such as 5-amino-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-7-(3,5dimethyl-1-piperazinyl)-1,4-dihydro-4-oxoquinoline-3-carboxylic carboxylic acid A", hereinafter) or its hydrate, Enoxacin (SIC), Ofloxacin (SIC), Befloxacin (SIC), Siprofloxane SIC) and so on; macrolide type antibiotics such as Erythromycin; β-lactam type antibiotics such as Penicillin and Cephaloosporin derivatives and so on. Fatty substance having a melting point of 30°C or higher, such as sugar aliphatic acid esters available commercially under the trade name Ryoto Sugar Ester S-370 and S-170, higher aliphatic acid such as stearic acid, higher alcohols such as stearyl alcohol, and wax such as bees wax, and their mixture can be used as the fatty substance. And, high molecular substances that can dissolve in an organic solvent such as ethanol, isopropanol, or dichloromethane can be used as the water-insoluble high molecular substance. Examples of such water-insoluble high molecular substance are methyl methacrylate/trimethyl ammonium chloride methacrylate copolymer which is commercially available under the trade name Oidoragit RS (SIC) or RL, ethylcellulose, and hydroxypropyl methylcellulose phthalate which is commercially available under the trade name HP-55. examples of the water-swellable substance are hydroxypropylcellulose having a low degree of substitution (L-HPC), calcium carboxymethylcellulose which is commercially available under the trade name ECG505, and polyvinyl polypyrrolidone which is commercially available under the trade name Polyplasdon XL (SIC), and so on.

In the final tablet, the contents of each components are as follows: no more than 40%, preferably no more than 25%, of the drug having unpleasant flavor; 2 - 40%,

preferably 5 - 20%, of fatty substance; 3 - 20%, preferably 5 - 15%, of water-insoluble high molecular substance, and 20 - 55%, preferably 30 - 50%, of water-swellable substance.

The tablet of this invention can be prepared efficiently, by adding an organic solvent such as ethanol, isopropanol, or dichloromethane to a powder of mixture comprising at least the powdery drug having unpleasant flavor, fatty substance, water-insoluble high molecular substance and water-swellable substance, forming a tablet, removing the organic solvent, and subsequent heating. Mixing of each powdery components, addition of organic solvent, tabletting, and removal of organic solvent can be carried out by the methods known in the prior art. For example, after adding the organic solvent to the powder of mixture, blending and forming a tablet, the tablet may be dried to remove the organic solvent. Or, such tablet can be prepared easily by adding powder of each components in a high speed blender, spraying the organic solvent on the agitated powder, and agitating to form a tablet, and subsequently drying the tablet to remove the organic solvent. The method of using a high speed blender is the most desirable method because mixing, addition of organic solvent and tablet formation can be carried out at the same time and the organic solvent can be sprayed on the tablets while the progress of tablet formation is kept under observation. Beside, a binder such as hydroxypropylcellulose or methylcellulose and form-bestowing agent such as lactose may be added and mixed, to carry out the above-said operation, if so desired.

The tablet obtained in the intermediary step of the method of this invention ("primary tablet", hereinafter) is believed to assume a form in which other constitutive components are embedded in the matrix formed by dissolving the water-insoluble high molecular substance in the organic solvent and later removing the organic solvent. And, the fatty substance does not seem to be affected by the organic solvent, and is believed to be dispersed and embedded in the matrix.

Subsequently, the primary tablet is heated. This heating process is carried out at a temperature higher than 30°C for 0.5 - 12 hours. While the primary tablet may be heated and dried on a shelf (1 - 12 hours), heating in a drying appratus having a fluidized layer for 0.5 - 3 hours is a preferred method. With this treatment, the fatty substance dispersed in the matrix are molten, and after cooling, they solidify in a homogeneous and nearly continuous state. Therefore, heating temperature may differ, depending on the melting point of the fatty substance. Fatty substances that

can melt at 40 - 90°C, preferably at 60 - 75°C, are used. Example of such preferred fatty substance is the sugar aliphatic acid ester having a HLB of 3 or lower. With heat treatment, apparent specific gravity increases from about 0.45 - 0.55 g/ml to about 0.5 - 0.7 g/ml. The fine powder that can pass through a 150 mesh sieve fuse or adhere onto the larger particles, to create a sharp particle size distribution, and the particle size will be mainly in 100 - 1,000 µm range, and surface of the particle is smooth and the number of fine pores decreases.

After heating, it is left to cool. As a result, the tablet of this invention can be prepared efficiently. If 0.1 - 5%, preferably about 1%, of magnesium stearate is added to the tablet before, during, or after the cooling process, fluidity and antistaticity can be improved. Furthermore, it may improve also the releasing rate or strengthen the ability to conceal the unpleasant flavor.

[Effect of invention]

The method of this invention requires a very small amount of organic solvent, and is simple, convenient and has a high yield (more than 95%). Furthermore, the tablets prepared by the method of this invention shows a very sharp particle size distribution, and therefore it does not require adjustment of the particle size.

In the tablet of this invention, unpleasant flavor is concealed. Extent of the intensity of unpleasant flavor caused by the drug is controlled by the initial rate of dissolution of the drug in the mouth (in saliver). If the initial rate of dissolution is slow, the tablet will have a low level of unpleasant flavor. In the following, the tablet of this invention corresponding to 50 mg equivalent of drug was taken in a syringe. Water 10 ml was added. After shaking the syringe 10 times up and down for 30 seconds, content of the syringe was filtered through a membrane filter (pore size = $0.45 \, \mu m$). Concentration of the drug in the thus-obtained filtrate [D_{30 seconds}: mg/ml] was measured, and it was used as a measure of the level of intensity of unpleasant flavor. When pyridone carboxylic acid type antimicrobial agent as the drug having unpleasant flavor was prepared by the method of this invention, D_{30 seconds} was less than $0.15 \, mg/ml$. And, when it was prepared under a favorable condition, D_{30 seconds} was less than $0.1 \, mg/ml$.

With the tablet of this invention, rate of dissolution in the initial stage was slow and the unpleasant flavor was concealed. However, later it released the drug quickly. For example, when the tablet of this invention having 50 mg equivalent of

drug was used to run the drug releasing test by paddle method (test solution = water 900 m ℓ , rotation speed = 50 rpm, temperature = 37°C), rate of release of the drug in 15 minutes ($D_{5 \text{ minutes}}$) was more than 85%, and rate of release of drug in 30 minutes ($D_{30 \text{ minutes}}$) was more than 90%.

[Examples]

Examples and Comparative Examples are mentioned in the following to further explain this invention.

Example 1

[Protocol]

Total	101%	5050 g
Magnesium stearate	1%	50 g
Lactose	12.5%	625 g
Hydroxypropylcellulose having low degree of substitution	45%	2250 g
methacrylate [Oidoragit RL (SIC)]		
Methyl methacrylate/trimethylammonium chloride	7.5%	375 g
Sugar aliphatic acid ester (Ryoto Sugar Ester 170)	15%	750 g
Pyridone carboxylic acid A	20%	1000 g

(1) Primary tablet (Tabletting process):

Pyridone carboxylic acid A was pulverized in a pulverizer (manufactured by Hosokawa Micron K.K.). This powder and other components, except magnesium stearate, were placed in a high speed blender (Vertical Granulator FM-VG25, manufactured by Fuji Sangyo K.K.), and they were blended for 1 minute. 99.5% ethanol 1250 g (25%) was added in this mixture through a funnel, and they were tabletted for 3 - 5 minutes. Formed tablets were placed in a box-shaped ventilated oven, and dried at 40°C for 12 hours. Then, they were allowed to pass through a 32 mesh sieve by means of a Twin Rotor (manufactured by Hata Tekkosho K.K.), to obtain primary tablets 4980 g.

(2) Secondary tablet (Heating process):

Primary tablets were charged in a drying appratus having a fluidized layer (Flow Coater FLO-5, manufactured by Ohkawa Seisakusho K.K.), and they were allowed to flow at 60 - 70°C for 1 hour, to obtain secondary tablets 4970 g.

(3) Tertiary tablets (Magnesium stearate adding process):

Secondary tables and magnesium stearate were added in a V-mixer (model VM-10, manufactured by Fuji Powdal K.K.), and they were blended at 50 rpm for 30 minutes, to obtain tertiary tablets 5000 g.

Properties of each tablets are shown in the following table.

<u>Table 1</u>

Properties of tablets

Property tested	Primary tablet	Secondary tablet	Tertiary tablet
Test for bitterness			
D ₃₀ seconds Time required to feel bitterness Releasing rate (%)	0.95 mg/ml About 2 sec.	0.12 mg/m1 About 30 sec.	0.08 mg/ml About 40 sec.
D ₁₅ minutes	70%	88%	94%
D ₃₀ minutes	88%	99%	99%
Apparent specific gravity (g/ml)	0.53 g/ml	0.67 g/ml	
Particle size distribution		ė.	
32 mesh on 32 - 42 mesh	7%	5%	-
42 - 60 mesh	45% 28%	56% 32%	_
60 - 80 mesh 80 - 100 mesh	11%	7%	_
100 - 150 mesh	2%	-	_
150 mesh pass	2% 5%	_	-

^{*} Indicates the time (seconds) required to start feeling bitterness when a tablet (250 mg) is placed in the mouth.

As illustrated in Table 1, the tablets of this invention (secondary and tertiary tablets) have excellent $D_{30~\text{seconds}}$ (amount of drug released after 30 seconds, to indicate the degree of bitterness) and excellent $D_{15~\text{minutes}}$ and $D_{30~\text{minutes}}$ (rates of release after 15 minutes and after 30 minutes). And, even though the primary tablet contained fine particles that passed through the 80 mesh sieve, such fine particles were not found in the secondary tablet of this invention.

Example 2

Tablet of zonisamid having the following formula was prepared by the procedure of Example 1.

[Protocol]

Zonisamid	20%	1000 g
Sugar aliphatic acid ester (Ryoto Sugar Ester S-170)	20%	1000 g
Methyl methacrylate/trimethyl ammonium chloride methactrylate [Oidoragit RL (SIC)]	15%	750 g
Hydroxypropylcellulose having low degree of substitution	45%	2250 g
Total	100%	5000 g

Comparative Example 1

Table prepared in Example 2 and the dispersing agent prepared from ethylcellulose that could pass through a 200 mesh sieve disclosed in Example 1 of Japanese Kokai Patent SHO 63-150220(1988) were used to run the drug releasing test and bitterness test, and following results were obtained.

Table 2

Items tested	This invention	J.Kokai Patent SHO 63-150220
Releasing test: $D_{15 \text{ minutes}}$	96%	65%
D _{30 minutes}	99%	85%
Bitterness test:		٠.
D _{30 seconds} Time required to feel bitterness*	30 μg/mℓ About 55 seconds	114 μg/mℓ About 40 seconds

^{*} Same as Table 1

As illustrated in Table 2, the tablet of this invention can release the drug faster than the one disclosed in Japanese Kokai Patent, SHO 63-150220 (1988), and its bitterness-concealing effect is better.

Example 3

Procedure of Example 1 was repeated, except using isopropanol as the organic solvent, to obtain tablet 4940 g having the following formula ($D_{30 \text{ seconds}} = 0.05 \text{ mg/m}\ell$, $D_{15 \text{ minutes}} = 93\%$).

[Protocol]

1%	50 g
25%	1250 g
45%	2250 g
10%	500 g
15%	750 g
5%	250 g
	15% 10% 45% 25%

Example 4

Procedure of Example 1 was repeated, except using Ryoto Sugar Ester S-370 as the sugar aliphatic acid ester, to obtain tablet 5010 g having $D_{30~\rm seconds} = 0.08~\rm mg/m\ell$ and $D_{15~\rm minutes} = 94\%$.

Example 5

Procedure of Example 2 was repeated, except using Oidoragit RS (SIC) as the methyl methacrylate/trimethyl ammonium chloride methacrylate copolymer, to obtain tablet 4937 g having $D_{30~seconds}$ = 43 µg/ml and $D_{15~minutesn}$ = 98%.

Example 6

Following formula and the procedure of Example 1 were employed to obtain tablet having $D_{30~\text{seconds}}$ = 0.11 mg/ml and $D_{15~\text{minutes}}$ = 98%.

[Protocol]

Pyridone carboxylic acid A Stearyl alcohol Ethylcellulose* Carboxymethylcellulose-Ca (ECG 505)	20% 15% 15%	1000 g 750 g 750 g	
Magnesium stearate Total	101%	2500 g 50 g 5050 g	

^{*} Viscosity of the solution prepared by dissolving ethylcellulose 5% in toluene/ethanol (8:2) mixture, at 25°C, was 10 cps.

Exmple 7

Procedure of Example 1 was repeated, using the following formula, to prepare tablet having $D_{30~\text{seconds}}=0.12~\text{mg/ml}$ and $D_{15~\text{minutes}}=95\%$.

[Protocol]

Total	100%	5000 g
Lactose	19.5%	975 g
Methylcellulose -	3%	150 g
Polyvinyl polypyrrolidone (Polyplasdon XL10)	45%	2250 g
Hydroxypropyl methylcellulose phthalate (HP-55)	7.5%	375 g
sarashi bee wax	5%	250 g
Pyridone carboxylic acid A	20%	1000 g

19日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

四公開特許公報(A)

平2-96516

®Int. Cl. 5

h

Ď:

ô

辺と

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)4月9日

A 61 K 9/14 47/30

G 7417-4C L 7417-4C

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全6頁)

図発明の名称 粒剤およびその製造方法

②特 顕 昭63-244889

②出 願 昭3(1988)9月29日

@ 発明者 植田 @ 発明者 中村

真 澄 康 彦 兵庫県神戸市北区筑紫が丘6丁目5番地の18

兵庫県宝塚市中山桜台2丁目5番7号 奈良県奈良市右京5丁目5番4号

回発 明 者 牧 田 浩 和 回出 願 人 大日本製薬株式会社

大阪府大阪市東区道修町3丁目25番地

四代 理 人 弁理士 小島 一晃

y so s

1. 免叨の名称

位別およびその製造方法

2 特許請求の範囲

- ・(1) 本伙なほのお来状を物 4000 点×(以下、以に メという)以下、融点が30で以上の販質性物質 2~40%、水煙的性質分子物質3~20%および 水に同性物質20~55%を少なくとも含有し、下 に①ないし⑤のな性状を有する不快な味が遮蔽 された途的性経口用位剤:
 - ① 話位剤は全体としてマトリックスを形成している、
 - ② 基位別中の指質性物質は、粒子内で均一かっぽほ連続した状態で存在している、
 - ① 算位所の見かけ上の比丘は約0.5~約0.7 5/mlの英国内にある、
 - ④ 英粒材は150 ノッシュの原を取過する散析 末を実質的に含在しない、
 - ⑤ 近位所の投送は、主として約100~約1000 4 mの範囲内にある、

- ⑤ 契物として 50m g 和当品の透拉剤について、パドル性(は飲液: 900 m g の水、回転は: 50r p m 、当度; 37で)によるお出試験を行うとき、 15分間で 85×以上の妥切が済出する。
- (2) 不快な味の初来状態物がビリドンカルボン酸 はい はない ない 人間であり、 指点 は は は は ない 人間であり、 指点 は は ない 人間であり、 が 後 エステル、 高 は び / メラル、 高 は び / メラル の は が / ステル と か / ステル と
- CD 不快なほの 8) 宋钦 思 朝 が 5 アミノ 1 シクロプロピル 6、8 ジフルオロ 7 -

匹 来上の 利用 分野

本免別は不快な味が遮蔽された退治性狂口用な利に関する。

從來技術と解決型型

不快な味の狂口用薬物を取用し島い形に要解化 する方法は母々見告されている。例えば、 被数形 坂性高分子化合物および蒸物を含有するスラリー を担体に収易する図形医薬品の製造方法 (特別型 51-78716)、被囚物気を召遣団に給解した終後に・・ ※ 物を分散し、これに切束化 視を加えて 数 汞化す る狂口用医怒組成物の気法(特公昭58-401)、普 はマスク 物質を亦引火性塩素茶石機溶剤に高温症 にお解し、これに緊切を加えて担件経合し、更に 任質無水ケイ酸を加えて鍵合後、粉末化し、次い でこの粉末に苦味マスク物質の治波を加えて波動 恩節拉処理する狂口用製料の製法(特公司 58-40 529)、セルロースエーテルの前波に低立換位も ルロースエーテル類の別來を分散させて得られる スラリーで延钙を被覆する図形基別の被収に(特 岡町53-139715)、スチレン―マレイン般作成介

解決する方法として、不快な味の切不状及物と不快な味を遊儀し得る切不状物質とを混合し、これに該切米状物質を消解し得る作成的性を透加し、 造粒後、作機的性を除去することからなる不快な 味が遊騒された経口用箇形製剤の製造方法を開発 した(特別的G3-150220)。

今回、本免明者らは、不快な味の運転と契切の 速みやかな終出という相反する選選を同時に、し かも前記時間図 63-150220 に同示の方法よりも行 利に解決することについて程々検付し、本免明を 完成した。

本苑明の構成

本効明は不快なほのが末状を初40亩 日×(以下、 即にメという)以下、融点が30で以上の筋質性初 気2~40×、水理溶性の分子物質3~20×5よび 水に同性物質20~55×モ少なくとも会介し、下記 ①ないし⑤の出性状を行する不快なほが遮蔽され た速溶性斑口用収別およびその製造方法に関する

① 本効明の設別は全体としてマトリックスを 形成している。

(3.5-ツメナル・1 - ピベラツニル) - 1.4
- ツヒドロ・4 - オキソキノリン・3 - カルボン 思もしくはその水和物、エノキテンン またはソニテミドであり、昭気性物質がショ 結婚 防 酸エステルであり、水盤治性 百分子物 気がメタ アクリル酸エナルーメタアクリル酸塩化トリメナルアンモニウム共血合体であり、水 じ 間 性物 気が 低 正 微 位 に ドロキンプロピルセルロ・ス である 耐 沢 項 1 または 2 记 収の 位 剤。

(4) 少なくとも不快な味のお来状果物 10×以下、 融点が30で以上の折貫性物質 2 - 40×、水無統 性石分子物質 3 ~ 20× および水影問性物質 20~ 55× からなる混合粉末に有機能但を添加し、逆 位後、行政部位を除去し、ついて加熱処理する ことを特徴とする研究項 1 記収の粒利の製造力 進

5 有機治理がエタノール、イソプロパノール および/またはツクロルメタンである請求項人 記載の製造方法。

3是明の詳細な短明

体と型材物質とを治解もしくは分散した有機溶性に及物を溶解し、次いでこれを頻高を過する故質方法(特別昭49-132216)、森物ならびに水に起調するが治解しない物質を分散したロッ状物質の治磁物をノズルより頻出し冷却固化する方法(特公町60-29682)などの程告がある。これらの方法によって張物の不快な味、例えば苦味が遮蔽される。

上記の方法は、いずれも不快な味を遮蔽する物質を紹液、分散液あるいは密盤物の形で用いる点において共国している。不快な味を遮蔽する物質は一般に高分子の破蹊形成性物質であることから、その溶液、分散液あるいは密酸物などを用いることは様々の問題をひきおこす。例えば、スプレーガンの知意なりの目づまり、使用機器・石具の形がの関連性などによる悪い作業効果ならびに消促使用品の変しい地大などの問題が不けられる。大量の有機溶媒の使用は、公野防止や火災防止の関点からみても次して好ましいことではない。

本処明者らは、以前、これらのお問題を一挙に



- ② 本免明の证用中の近常性物質は、粒子内で 均一かっほぼ連載した状態で存在している。
- ① 本鬼明の實証所の見かけ上の比重は約0.5 ~約0.7 g/mlの範囲内にある。
- ④ 本先明の位列は150 メッシュの既を通過する数約末を実質的に含むしない。
- 事業を明の投票の投票の投資は、主として約100~ 約1000μmの範囲内にある。
- ⑤ 契切として50mg和当立の本角明の粒別について、ペドル能(試験液:900 mgの水、回転数:50rpm、温度:37で)による砂 出試験を行うとき、15分向で85%以上の延 物が対出する。

水 に 付 性 初 立 の 例 と し て は 1-NPC と 略 称 さ れ る 低 質 換 度 モ ド ロ キ シ ブ ロ ピ ル セ ル ロ - ス 、 ECC505の 概 品 名 で 前 酸 さ れ て い る カ ル ボ キ シ メ チ ル セ ル ロ - ス カ ル シ ウ ム 、 ボ リ ブ ラ ス ド ン XLの 商 品 名 で 市 販 さ れ て い る ボ リ ビ ニ ル ボ リ ピ ロ リ ド ン な ど が ボ げ ら れ る .

名成分性、最低证明的た为,不快な味の別求状 是用が40%以下、好生しくは25%以下、所用性物 点が2~40%、好生しくは5~20%、水類的性点 分子物質が3~20%、好生しくは5~15%および 水层期性物質が20~55%、好生しくは30~50%含 作される。

 ンなどのビリドンカルボン世界状質別、ソニッミ ドの加きなてんかん剤、エリスロマイシンの知る マクロライド系仮生物質、ペニシリンやセファロ スポリン路単体の知きB-ラクタム系抗生物質な どがなげられる。面質性物質としては融点30で以 上のものがいずれも使用でき、餌えばリョートー シュガーエステルS - 370 中間S - 170 の商品名 で不広されているショビ近折機エステル、ステァ リン酸の知き高級貼坊機、ステアリルアルコール の知き高級アルコール、サラシミプロウの如きロ り類でまたはこれらの混合物などが使用される。 また、水気液性高分子物質としてはエタノールの インプロペノール、シクロルメタンなどの行政法 世に可称性のものであればいずれも使用でき、胸 えばオイドラギットRSや同RLの商品名で市吸 されているメタアクリル粒メチルーメタアクリル 世塩化トリメチルアンモニウム共直合体、エチル セルロース、HP~55の商品名で市販されている ヒドロギンプロピル メチルセルロース フタレ - トなどがその具体例としてポげられる。 更に、

合物に有機的媒を追加し、融合し、これを押し出 し遊粒袋、炙燥して狩り路里を輸去するとか、各 別不成分を貫速位作改中に投入し、位件しながら 打貫的路をスプレーレ、更に世界遺址し、次いで 佐坂して有機的ほを輸去する万法などにより容易 に引起できる。 四級 投作 ほぞ用 いる方法は混合。 有限射性の活加ならびに適なが一挙に実施でき、 しから遺物の程度を観察しながらなほ常性を明: できるので最も好ましい支援方法である。この かヒドロキシブロビルセルロースヤメチルセル - スの知き結合別、乳糖の知き風形別などを所 により贝に混合し、上記の世作を行ってもよい かくして木苑明方法の中間工程で行られるど (以下、一次位別ということもある) は、紙に 分片 5 水理消性四分子物質が有效治理に一旦: され、その役行機的媒が始出されることによ 広されたマトリックス中に他の構成仮分が当 れた形をとっているものと考えられ、また店 物質は有機的語の影響をほとんど受けず、マ

フクス中に分放して包埋されていると放定す

このような一次粒屑は、次いで加熱処理に付き れる。この工程は30で以上で0.5~12時間行われ る。加熱は傷で塩(1~12時間)でもよいが、液 数图充绿器置による加热(0.5~3時間)が好ま しい。この処理により、マトリックス中に分散し ていた哲質性物質は遊離され、冷却後、均一かつ ほぼ延続した状態で図化する。 従って、加熱温度 は脂質性物質の融点により更動する。脂質性物質 としては、拝ましくは40~90で、特に拝ましくは 60~75℃で泊設するものが使用され、そのような 特に好ましい店気性物気の例としてはHLBか3 以下のショ旺斯切斂エステルが挙げられる。加熱 **処理により見かけ上の比重が約0.45~約0.55g/** m l の b の が 約 0.5 ~ 約 0.7 ま/ m l と な り 、 150 メッシュの原を到過する数別末は大きな粒子と敵 むないし付むし、シャープななほの布をとり、な 径は主として約100~約1000μmの毎囲となり、 粒子の表面は滑らかで細孔も少なくなる。

加热後、放置や却することにより、本見明の 位 財が効率よく気道できる。放冷中あるいはその前

不快な味の堅物として、ビリドンカルボン酸系は の利を本処明方法に従って野型するとき D 30sec 近は 0.15mg/ml以下であり、肝しい条件下で 野気するときは 0.1 mg/ml以下となる。

本処明の投別は、このように初回における前別はが小さく不快なほは遮蔽されているが、その役は退中かに整物を適出する。例えば、契物として50m E 和当皇の本処明の投解をパドル徒による遊出以致(以致液:300 m L の水、回伝数:50 r P m、益度:37で)に付すとき、15分同における契物の対出率(D 15 m in)は85×以上であり、30分同における前出率(D 30 m in)は90×以上である。

具体网

次に支援例ならびに比較例を挙げて本気明を更に具体的に返明する。

(以下余白)

ほに むいて、 0.1 ~ 5 %、 好ましくは 約 1 %のスチアリン 度マグキシウム を添加すれば 液動性の 改みや 市電防止 が図られ、 更には、 不快 なほの 遮底の 強や 谷出 速度が 改 きされること 6 ある。

本名明の効果

本名明方法は、石間治理の使用品が振めて少なくてする、しかも同便にして好収率(95%以上)である。更に、本名明方法で製造された拉角の拉底分布はシャープであり、国常、整拉を必要としない。

本見明の位用は、不快なほが遺産されている。

茲物による不快なほの強さの程度は、 巫物の口巾
(壁液中)での初期治解建度により左右され、初期治解速度が小さいときは不快なほの程度も空い。
以下においては、 巫物として50mg 和当屋の本定明の位別を追引度にとり、 水10m ℓ を加え、30秒隔にわたって追引用を上下に10回反に後、メンブランフェルター (孔径0.45μm)で超過して行た は液中の 巫物 遺産 [D 30sec : m ェ/m ℓ] でも

災廉例 1

処 方

ピリドンカルボン酸Λ	20	×	1000 g
ショ乾折妨殻エステル			1000 B
とする。これはいなエステル	15	×	750 ₪
(リヨートーシュガーエステル 170)			
メタアクリル酸メチル―メタアクリル殻	7.	5%	375 g
塩化トリメチルアンモニウム			-
(オイドラギッド RL)			
低置換度ヒドロキシブロビルセルロース	45	%	2250 g
7. U	12.5	5%	C25 g
ステアリン酸マグネシウム		•	ا دعه
	_1	×	50 g
21	101	ж	5050 g

(1) 一次拉剂(迈拉工程)

ビリドンカルボン機 A を予め 初 砕 機 (パルペライザー: ホソカワミクロン 間) で 初 砕 し、これとステアリン酸マグネシウム以外の 各成分を高速収件機 (パーチカルグラニュレーターFM-VG-25年; 在土在菜間) に入れ 1 分間混合する。これに 99.5米エタノール 1250 g (25米) をロートを辿して 注加し 3 ~ 5 分間 道 粒 する。 遊 粒 品 を 和 型 透 風 佐 煙 煙 に 入れ 40でで 12時 間 佐 煙 する。 フィンローター (短 鉄 工 所) で 32メッシュを 道 過 せ し め て

- 太松州1980gを称る。

四 二次拉带(加热工程)

一次位所を流動器を過去器(フローコーターF し〇‐5型;大川類製作所)に仕込み、品益がCO ~70℃において!時間放動させ、二次位別4970g を得る。

四 三次位別(ステアリン版MR添加工程) Vミキナ-VM10型(不二パッダル図)に二次

位別およびステアリン酸マグキシウムを加え50c pmで30分間混合し三次粒材5000gを切る。

各位所の性状は次のとおりである。

(以下办白)

<u> </u>	1 2 8	粒がの	性状	
<u></u>	江 28 川 8	一次拉斯	二次12点	EXTUM
T	D 30 sec	0.95	0.12	0.08
Q.		18/1 /	25/22	
K	さはを出じるまでの時間。	1920	17301	3g/s f
B		''	1,300	1310F
讨	Distin	70%	88%	
u:			000	36%
₩	D 30ein	88%	-	
(X)		567	99×	99%
<u></u>	かけの比亚(c/ml)	0.50 g/e f	0.67 5/11	
	32メッシュ on	7%	5%	
Ð	32- 42/7/	15×	50%	
12	42- GO / 7 // a	28%	32%	
٤)	CO- 80メッシュ	!!x	7%	
4 īi	80-100/ッシュ	2%		
	100-150/1/	2%		
	150/7/2 Pass	5%		

・技術250 mgを口に含むとき、資味を出じる までの時間(ひ)を示す。

第1歳に示すように、本苑明の校別(二次およ び三次位所)は D JOsec 位(吉味の折点としての 30岁後の前川型) ならびに 15分 仮および 30分 役の 前山年(D 15ain および D 30ain)が優れている。 また、一次位別は80メッシュを通過する後校子を

9%68打しているが、本発明の二次を利には全 くままれていない。

灾难例 2

下記処方のソニナミドの設別を実施例1と同様 にして到望した。

处方

2†	100%	5000 r
低置機度ヒドロキシブロビルセルロース	45%	2250 g
(オイドラギットRL)		
単化トリメチルアンモニウム		
メタアクリル酸メチルーメタアクリル酸	15×	750 g
(リョートーシュガーエステルS-170)		_
ショ悲斯助産エステル	20%	1000 g
ソニナミド	20%	1000 g

比较好 1

特周昭G3-150220 号公保の実施阿1に関示され ている200 メッシュの首を直泊するエチルセルロ - スを用いてお気した故景と前記文庫例2でお気 した役割とについて、前出以数ならびに否定以数 を行い次の結果を得た。

जा 2 <u>१</u>८ 各型剤の比較

	盆 \$ 项 🛛	本处明	45年150220
超出	D ISein	96×	
は数	D 30min	99×	65%
₩	D 30sec		85×
3.58	育味を思じるまでの時間 *	39 µ g/a f	114 # g/m #
- A-44	一方はないのできての時間。	#155 <i>t</i>	#140b

取2支に示すように本苑別の設剤は特別的 GJ-150220号公根に関示されている散剤よりも迷やか に前出し、じから苦味遺跡効果がより優れている。 尖瓶餅 3

有機的ほとしてインプロバノールを用いるほか は灾廉例1と同様にして下記処方の拉州(D 30 sec = 0.05 m g / m l, D IS sin = 93%) 4940 g を切た。

(以下 介日)

处力

₩ 11 W		
ピリドンカルボン酸Λ	5%	250 g
ショゼ后坊世エステル	15%	750 g
(リョートーシュガーエステルS-170)		130 2
メタアクリル酸メチル―メタアクリル酸	10%	500 r
塩化トリメチルアンモニウム		
(オイドラギァトRL		
低置快度ヒドロキシブロビルセルロース	45×	2250 g
孔 数	25×	1250 g
ステアリン酸マグネシウム	1%	50 g
11	101%	5050 g

灾疮例 4

ショ 世 折 坊 後 ェステルとして リョートーシュガー エスチル S - 370 を 用 い る ほ か は 突 磨 例 1 と 円 松 に し て 、 D 30 sec = 0.08 m g / m l 、 D 15 m in = 94 X の 作 伏 を 介 す る 役 积 5010 g を 们 た 。

尖脂粥 5

メクアクリル酸メチルーメタアクリル酸塩化トリメチルアンモニウム共血合体としてオイドラギットRSを用いるほかは実施例2と同様にして、D 30sec = 43 μg/mg、D 15min = 98% の性状

処 方

••			
ピリドンカルポン酸人	21	0 %	1000 g
サラシミツロウ			,
h l'en à com	:	×	250 g
ヒドロキシブロビル メチルセルロース	• 7	.5%	375 g
フタレート (HP-55)			
ポリピニルポリピロリドン	45	×	2250 g
(ポリプラスドンX L10)			
メチルセルロース			
<u>a</u> #	3	×	150 g
	19	.5%	975 g
\$t	100	*	
	100	7	5000 g

特许出班人 大日本双及株式会社 代 即 人 小 凸 — 皿

尖形的 G

下記処方の役所を支援例 1 と同様にして別型し、 D 30sec = 0.11m g / • 1 、 D 15 m in = 98%の結果 を称た。

処 方

ピリドンカルボン酸Λ	2044	
ステアリルアルコール	20%	1000 g
エチルセルロース・	15%	750 g
	15%	750 g
カルボキシメチルセルロース Cュ	50%	2500 g
(ECG505)		
ステアリン酸マグネシウム・	1%	50 g
	101%	ENEN -
・トルエンーエタノール (8:2) からなる	温液にこ	のエチ

ルセルロースを5%前解した街波の25でにおける航度は 10cpgである。

災艦例 7

下記処方の粒所を実施例1と同様にして到対し、 D 30sec= 0.12m g / ml 、 D 15min = 95% の特里 を称た。

(以下介日)

持備平2-96516(6)

ピリドンカルボン数人 5% 250 g 750 g ショ製脂肪酸エステル 15% (1),-}-y_H-=z7n5-170) メタアクリル艦メナルーメタアクリル機 10% 500 g 現化トリノテルアンモニウム (オイドラギットRL 低温度度ヒドロキシブロビルセルロース 45% 2250g 25× 1250 g a u 50 g ステアリン陸マグネシウム 18 101% 5050 g 21

西好 4

シ、世折が歴エステルとしてリョート・シュガ エステルS - 370 を用いる日かは文階例 1 と同 にして、 D 30sec = 0.08 mg/ml、 D 15*in = 91% の性状を介する役別5010cをおた。

尖面鸻 5

ノクアクリル酸ノチルーノタアクリル酸塩化トリメチルアンモニウム比立合体としてオイドラギ

・ ト R S を用いるほかは天海倒2 と内径にして、
D 30sec = 43 μ g/m g. D 15min = 98% の性状
を行する投列4937gを称た。

処 万

		2t	100	*	5000 g
3	17		19	.5%	975 r.
1+1	マセルロ	- z	3	×	150 g
		(ポリアラスドンX L10))		
# 41	ピニルポ	リピロリドン	45	×	2250 g
		フタレート (HP-55)			
t f	キシブ	ロビル メチルセルロース	. 7.	.5 %	375 g
733	1:70	7	5	×	250 g
F. A :	ドンカル	ポン酸人	20	×	1000 g

THE PA

下記処方の役所を実用的 1 と内間にしておりし、 D 30sec = 0.11m g / ml 、 D 15min = 98%の結果 を存た。

必 方

	16	101 %	5050 p
	ステアリン酸マグネシウム	1 %	50 g
	(ECG\$05)		
	カルポキシメテルセルロース Cュ	50%	2500 🛭
	エチルセルロ・ス。	15%	750 g
	ステアリルアルコ・ル	15%	750 g
	ピリドンカルボン茂人	20%	1000 g
•			

トルエンーエタノール(8:2)からなる混成にこのエチルセルロースを5%的解した対液の含むにおける特定は10cpsである。

災道 54 7

下記数万の収益を実施例(1.6 円間にして3500. D 30sec = 0.12m g / of . D 15min = 95%の収集 を初た。

(以下尕日)

约开出四人 大日本双级体式会往 代 四 人 小 马 一 另